?t 000755228/7

000755228/7 DIALOG(R) File 352: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

000755228

WPI Acc No: 1970-92591R/197050

Hydroxyalkyl acrylates and methacrylates - preparation Patent Assignee: JAPAN GAS CHEM CO (MITN)

Number of Countries: 005 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
DE 2027444	Α					197050	E
FR 2049943	Α					197125	
JP 72014087	В					197218	
GB 1297985	Α					197248	
US 3708524	A					197302.	
DE 2027444	В	19740214				197408	

Priority Applications (No Type Date): JP 6944409 A 19690605

Abstract (Basic): DE 2027444 A

(Meth) acrylic acid is reacted with an alkylene oxide in the presence of a catalyst which contains an Fe-III. compound and a (phenolic) free radical polymerisation inhibitor. At the end of the reaction, e.g. when the content of (meth)acrylic acid has fallen to 0.1% wt. -3% wt and before the distillation, a divalent tin compound (SnCl2 or ZnBr2), is added to inhibit the conversion of the hydroxy compound to the diester and alkylene glycol.

Derwent Class: A41; E17 International Patent Class (Additional): C07C-069/54; C08F-015/02

?t 001594829/7

. .

1

Int. Cl.:

C 07 c, 69/84 C 08 f, 15/02

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

DEUTSCHES

Deutsche Kl.:

12 o, 21 39 64, 15/02

Auslegeschrift

2027444

Aktenzeichen: Anmeldetag:

P 20 27 444.6-42 4. Juni 1970

Offenlegungstag: 17. Dezember 1970

Auslegetag:

14. Februar 1974

Ausstellungspriorität:

Unionspriodtät

Datum: 8

5. Juni 1969

Land:

Japan

Aktenzeichen: **(1)**

44409-69

Bezeichnung: **(3)**

Verfahren zur Herstellung von Hydroxyalkylacrylaten oder

Hydroxyalkylmsthacrylaten

Zusatz zu: ❸

Ausscheidung aus:

Japan Gas-Chemical Co., Inc., Tokio Anmelder: 0

> Redies, F., Dr.-Ing. Dr.jur.; Redies, B., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat.; Vertreter zem. § 16 PatOs Türk, D., Dr. rer. nat.; Gille, Ch., Dipl.-Ing.; Pat.-Anwelte,

4000 Düsseldorf

Als Brinder benannt: 1

Murayama, Masayuki, Nilgata; Abe, Koichi, Niitsu, Niigata (Japan)

Für die Beurteilung der Patentsthigkeit in Betracht gezogene Druckschriften: **(4)**

Patentansprüche:

 Verfahren zur Herstellung von Hydroxylalkylacrylaten oder Hydroxylalkylmethacrylaten durch Umsetzung von Acrylsäure oder Methacrylsäure mit einem Alkylenoxid in Gegenwart cines Katalysators, enthaltend mindestens eine trivalente Eisenverbindung, und unter Verwendung eines Freiradikal-Polymerisations-Inhibitors, 10 dadurch gekennzeichnet, daß die katalytisch wirksame trivalente Eisenverbindung zu jedem gewünschten Zeitpunkt durch Zugabe von Zinn(II)-chlorid oder Zinn(II)-bromid zum Reaktionssystem inaktiviert und damit die Reaktion 15 beendet wird.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die divalente Zinnverbindung zugegeben wird, wenn die Monge an nicht umgesetzter Acrylsflure oder Methacrylsflure im so Reaktionssystem einen Wert zwischen 3 und 0,1 Gewichtsprozent erreicht.

3. Versahren gemäß Anspruch 1, dadurch ge-kennzelchnet, daß die divalente Zinnverbindung zu einem Zeitpunkt zugegeben wird, der zwischen as der Beendigung der Reaktion und vor der Destil-lation des Reaktionsproduktes liegt.

4. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die divalente Zinnpro Mol verwendeter trivalenter Eisenverbindung zugelügt wird.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung acrylaten durch Umsetzung von Acrylsäure oder Methacrylsäure mit einem Alkylenoxid in Gegenwart eines Katalysators, der mindestens eine trivalente Eisenverbindung enthält, und unter Verwendung eines Freiradikai-Polymerisations-Inhibitors.

Es ist bekannt, daß zur Herstellung von Hydroxyalkylacrylaten oder -methacrylaten durch Umsetzung von Alkylenoxiden mit Acryl- oder Methacrylsäure basische Kutalysatoren oder Katalysatoren vom Tetraalkylammonlumsalz-Typ, z.B. Pyridin (USA.- so Patentschrift 2 484 487), Kallummethacrylat (USA.-Patentschrift 3 314 988) und Tetraalkylammoniumsalze (USA.-Patentschrift 3 059 024), verwendet werden konnen. Es ist aber auch bereits bekannt, daß daneben als Katalysator auch Elsen(III)-chlorid so Destillation des Endproduktes sublimiert.
(britische Patentschrift 871 767) und Aluminium- Da man auf die aufgezeichnete katalytisch chlorid (USA.-Patentschrift 3 150 167) verwendet werden können. Dabei hat sich gezeigt, daß die trivalente Eisenverbindung die beste katalytische Wirkung aufweist und die Reaktionsgeschwindigkeit extrem hoch 60 wird, wenn eine solche Verbindung als Hauptkatalysator in Kombination mit einem Cokatalysator verwendet wird, der aus der Gruppe Kupfer, Kupfer-verbindungen, Quecksilber, Quecksilberverbindungen, Chrom, Chromverbindungen und Jod ausgawählt 65 wird (Japanische Patentveröffentlichung 18 890/1968). Obgleich das Verfahren zur Herstellung von Hydroxyalkvisorvisten oder -methacrylaten durch Umsetzung

von Alkylonoxiden mit Acryl- oder Methacrylsäure unter Verwendung einer trivalenten Elsenverbindung als Katalysator bemerkenswert gut durchführbar ist, hat dieses Verfahren dennoch sinige Nachteile.

Einer dieser Nachteile betrifft die Eigenschaften der bei diesem Verfahren als Endprodukte erhaltenen Polymerisate. Die Endprodukte dieses Verfahrens, d. h. Hydroxyalkylacrylate und Hydroxyalkylmethacrylate, werden nämlich in den meisten Fällen für wärmehartbare Acrylfarben oder -lacke verwendet, indem sie mit anderen Monomeren in einem organischen Lösungsmittel mischpolymerisiert werden. Dabei hat sich jedoch gezeigt, daß Acrylanstrichmittel, die unter Verwendung von Hydroxyalkylacrylaten oder -methacrylaten, die in Gegenwart einer trivalenten Eisenverbindung als Katalysator hergestellt worden sind, erhalten werden, dazu neigen, sich leicht zu trüben oder ein Gel zu bilden. Es wurde nun gefunden, daß die Bildung einer Trubung und die Gelbildung in engem Zusammenhang mit der Menge an in diesem Produkt enthaltenem Alkylendiacrylat oder -methacrylat (nachfolgend kurz als »Diester» bezeichnet) stehen, und zwar insbesondere dann, wenn der Diestergehalt über 1 Gewichtsprozent liegt. Die unerwünschte Diesterbildung ist darauf zurückzusühren, daß bei der Umsetzung eines Alkylenoxids mit Acrylsäure oder Methaorylsflure in Gogenwart einer trivalenten Eisenverbindung als Katalysator zum Zeitpunkt des voll-ständigen Verbrauchs der Säure das Alkylenoxid im verbindung in einer Menge von mehr als 1,1 Mol 30 Überschuß vorllegt, so daß sich 2 Mol des dabei erhaltenen Hydroxyalkylacrylats oder -methacrylats zu 1 Mol Alkylenglykol und 1 Mol Diester umsetzen, oder daß unabhängig von der Anwesenheit eines Katalysators und der Säure sich 2 Mol des erhaltenen as Hydroxyalkylacrylats oder -methacrylat bei erhöhter Temperatur zu 1 Mol Alkylenglykol und 1 Mol Diester umsetzen.

Eln weiterer Nachteil dieses bekannten Verfahrens betrifft die Färbung der dabei erhaltenen Endprodukte. von Hydroxyalkylacrylaten oder Hydroxyalkylmeth- 40 Für die Synthese und/oder Destillation von leicht polymenisierbaren Substanzen, wie Hydroxyalkylacrylaten oder -methacrylaten wird in der Regel ein Freiradikal - Polymerisations - Inhibitor, vorzugsweise Hydrochinon, verwandet, well letzteres extrem wirk-45 sam, leicht zugänglich und billig ist. Wenn nun jedoch eine trivalente Eisenverbindung als Katalysator in Komtination mit Hydrochinon als Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor verwendet wird, ist eine gewisse Vergilbung des Endproduktes unvermeidlich, auch wenn der dabei erhaltene Polymerisationaverlust gering ist. Es wurde gefunden, daß diese Verfärbung hauptsächlich daraul zurückzuführen ist, daß des Hydrochinon unter der Einwirkung der trivalenten Eisenverbindung zu Benzochinon oxydiert wird, das bei der

> Da man auf die aufgezeichnete katalytische Wirkung der trivalenten Eisenvarbindungen trotz der oberterwähnten Nachtelle bei der Hetatellung von Hydroxysikylacrylaten oder -methacrylaten nicht verzichten wollte, war man seit langem bestrebt, die Ursuchen für die dabei auftretenden Nachtelle herauszufinden und ein Verfahren zu entwickeln, bei dem diese Nachteile nicht auftreten.

Aulgabe der Erfindung ist ce daher, ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Hydroxyalkylacrylaten oder -methacrylaten durch Umsetzung von Acrylskure oder Methacrylsäure mit sinem Alkylenoxid in Gegenwart eines mindestans eine trivalente Elsen-

rerbindung enthaltenden Katalysators und unter Verwendung eines Freiradikal-Polymerisations-Inhibitors sprugeben, bei dem die vorstehend geschilderten Nachtelle nicht auftreten.

Es wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe dadurch selbst worden kann, daß man in dem vorstehend beschriebenen Verlahren die katalytisch wirksame trivalente Elseaverbindung durch Zugabe von Zinn(II)chlorid oder Zinn(II)-bromld zu dem Reaktionssystem inaktiviers und dadurch die Reaktion beendet.

Gegenstand der Erfindung ist demzufolge ein Verfahren zur Herstellung von Hydroxyalkylacrylaten oder Hydroxyalkylmethacrylaten durch Umsetzung von Acrylsäure oder Methacrylsäure mit einem haltend mindestens eine trivalente Eisenverbindung, und unter Verwendung eines Freiradikal-Polymerisations-Inhibitors, das dadurch gekennzeichner ist, das dle katalytisch wirksame trivalente Eisenverbindung zu jedem gowunschten Zeitpunkt durch Zugabe so you Zinn(11)-chlorid oder Zinn(11)-bromid (nachfolgend als divalente Zinnverbindung bezeichnet) zum Reaktionssystem inaktiviert und damit die Reaktion beendet wird.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die 25 divalente Zinnverbindung insbesondere in einer solchen Menge dem Reaktionssystem zugesetzt, die ausreicht, um die Überführung des gebildeten Hydroxyalkylacrylate oder Hydroxyalkylmethacrylate in den Diester und Alkylenglykol zu verhindern.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren ist es möglich, den unerwünschten Gehalt an Diester in dem Endprodukt unter 0,5 Gewichtsprozent zu halten und damlt sowohl eine Trübung und Gelbildung bei der Verwendung der erhaltenen Endprodukte in wärme- 35 härtbaren Acrylfarben oder -lacken als auch eine Hydrochinonbildung und damit eine Verfärbung der

Endprodukte selbst zu verhindern.

Unter dem hier verwendeten Ausdruck »Verlahrensstule der Beendigunge oder einem ähnlichen Ausdruck 40 ist der jewells gewünschte Zeitpunkt der Beendigung der Reaktion zu verstehen. Der Ausdruck »Verfahrensstule der Beendigunge bedeutet insbesondere nicht immer denjenigen Zeltpunkt, an dem die Umwandlung der Acrylsaure oder Methacrylsaure in 45 Hydroxyalkylacrylat oder Hydroxymethacrylat vollständig ist. Es handelt sich vielmehr um denjenigen Zeltpunkt, an dem die Beendigung der Umsetzungs-Renktion gewünscht wird. Der Zeitpunkt, an dem eine Beendigung der Reaktion gewünscht wird, hängt von so den jeweiligen Umständen und insbesondere vom Verwendungszweck der gemäß dem Verfahren der Erfindung erhaltenen Produkte ab. Wenn beispielsweise das Verfahrensprodukt für Acryl-Farb-Kompositionen verwendet werden soll, kann die gewünschte 55 »Verfahrensstule der Beendigunge, d. h. der Zeitpunkt, an dem das Verlahren gemäß der vorliegenden Erfindung abgebrochen werden soll, beträchtlich vor der Phase liegen, in der eine vollständige Umsetzung der Ausgangsverbindungen erzielt ist. Belspielsweise wird 60 haufig ein Hydroxyalkylacrylat-Acrylsaure-Gemisch als Ausgangsprodukt zur Herstellung von Acryl-Farben eingesetzt. Ein derartiges Gemisch kann gemaß dem Verlahren der vorllegenden Erfindung dadurch erhalten werden, daß die Reaktion vor einer 63 stöchiometrisch vollständigen Umsetzung abgebrochen wird. Ein derartig gewünschter Abbruch ist dann auch die »Verfahrensstule der Beendigunge im Sinne der

vorliegenden Erfindung. Die divalente Zinnverbindung wird also dann zugogeben, nachdem eins weltere Umsetzung nicht mehr gewünscht wird.

Gemil dem Verfahren der vorliegenden Erfindung 5 ist es also möglich, die Bildung eines Diesters durch eine derartig einfache Operation zu verhindern, wie sie die Zugabe einer divalenten Zinaverbindung in der Verfahrensstufe der Beendigung der Reaktion dar-stellt. Es wird auf diese Wolse ein Endprodukt erto halten, das frel von Vorfärbungen selbst dann ist, wenn Hydrochinon als Freitadikal-Polymerisations-Inhibitor verwendet wird. Das Verfahren gemäß der vorliegenden Erfindung führt deshalb zur Erzeugung von hochreinen Hydroxyalkylacrylaten oder Hydroxy-Alkylenoxid in Gegenwart eines Katalysators, ent- is alkylmethacrylaten mit bemerkenswerten technischen Vortellen.

Das Verfahren gemäß der vorliegenden Erfindung umfaßt auch die nachfolgend beschriebenen besonderen Ausführungsformen. Bei der Reinigung von Hydroxyalkylacrylaten oder Hydroxyalkylmethacrylaten, die nach irgendeinem Verfahren hergestellt wurden, gemäß dem die Reaktion unter ausgewählten Bedingungen derart beendet wurde, daß eine Erhöhung der Menge an Diester nicht erfolgt, wird die divalente Zinnverbindung in der Phase währena der Beendigung der Reaktion und der Destillation des Produktes zugefügt. Es ist so möglich, ein Endprodukt zu erhalten, das frei von Verfärbungen selbst dann ist, wenn Hydrochinon als Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor verwendet worden ist. Bedingungen der obenerwähnten Art, die keine Erhöhung der Menge an Diester zur Folge haben, sind belspielsweise die nachfolgenden Methoden: Es wird eine derartige Kühlung vorgenommen, daß vor dem Zeitpunkt der Beendigung der Reaktion, der aus der Konzentration der nicht umgesetzten Säure im Rezktlonssystem zu erwarten ist, das Reaktionssystem durch ein geelgnetes Verfahren derart abgekühlt wird, daß die nicht umgesetzte Saure eine vorbestlimmte Konzentration im gleichen Zeitpunkt erreicht, in dem der Katalysator auf Grund der Verminderung der Temperatur seine katalytische Aktivität im wesentlichen einbüßt, und dle Einleitung von Alkylenoxid wird in diesem Zeitpunkt gestoppt. Es wird gemill der vorsiehenden Art und Weise gearbeitet, wobal der Zeitpunkt der Einleitung des Alkylenoxides in geelgneter Weise der Menge des im System vorllegenden Alkylenoxides angepaßt wird. Oder es wird so gearbeitet, daß die erzwungene Abkühlung, die Beendigung der Einleitung von Alkylenoxid und die Entgasung des im System vorliegenden Alkylenoxides parallel miteinander durchgeführt werden. Diese Verfahrensmethoden können wahlweise derart angewandt werden, daß das Alkylenoxid im Zeitpunkt, in dem die Menge an nicht umgesetzter Saure abgesunken ist, nicht im Uberschuß vorliegt.

Wenn die Reaktion ohne Verwendung einer divalenten Zinnverbindung gemäß der vorllegenden Erfindung zum Ende gebracht worden ist, zeigt sich auf Grund der Herabsetzung der Temperatur des Reaktionssystems keine katalytische Aktivität, oder es liegt kein nicht umgesetztes Alkylanoxid im Renktionssystem vor, selbst dann, wenn die Konzentration der nicht umgesetzten Säure beim orwarteten Reaktionsende nahe einer so niedrigen Konzentration liegt als ausreicht, um die Menge des gebildeten Diesters schnell zu erhöhen. Es ist deshalb mit einer wenig umständlichen Renktion möglich, die Bedingungen

der Beendigung der Roaktion derart auszuwählen, daß eine Erhöhung der Mongo an Diester nicht stattfindet. Wenn ledoch die Destillation ohne Zugabe einer divalenten Zinnverbindung gemaß der Erfindung durchgeführt worden ist, wird das Produkt nicht nur im Falle der Verwendung von Hydrochinon als Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor verfärbt, sondern es worden verschiedene unerwünschte Ergebnisse hervorgeruleu, wenn eine trivalente Eiseaverbindung in dem Zeitpunkt vorliegt, in dem das Produkt auf die so Destillationstemperatur während dessen Reinigung erhöht wird. Selbst in einem solchen Fall kann jedoch die Destillation erfolgreich durchgeführt werden, wenn eine divalente Zinnverbindung bei der Destillation zugefügt wird.

Wenn dementsprochend eine divalente Zinnverblndung in der Verfahrensstufe der Beendigung der Reaktion oder zur Zeit der Destillation des Produktes zugefügt wird, d. h. während der Phase zwischen der Beendigung der Reaktion und der Destillationsstufe, so können überraschende bemerkenswerte Effekte erhalten werden, ohne daß irgendeine nachtellige Wirkung auf Grund der Zugabe der divalenten Zinnverbindung eintritt. Der Grund hierfür ist noch nicht genügend aufgeklärt. Es wird jedoch angenommen, \$5 daß dann, wenn eine divalente Zinnverbindung in der Verfahrensstule der Besndigung der Reaktion zugefügt wird, die trivalente Eisenverbindung seiner katalytischen Aktivität durch Reduktion mit der divalenten Zinnverbindung beraubt wird, wodurch es 30 ermöglicht wird, die Bildung von Diester zu verhindern, die sonst schnell erhöht wird, wenn die Menge an nicht umgesetzter Saure in der Verfahrensstufe der Beendigung der Reaktion herabgesetzt worden ist. Ein weiterer Grund dafür, daß die Zugabe einer divalenten 35 Zinnverbindung in der Verfahrensstufe der Beendigung der Reaktion oder bei der Destillation es ermöglicht, eine Verfärbung des Produktes zu verhindern, selbst im Falle der Verwendung von Hydrochinon als Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor, liegt wahrscheinlich 40 darin, daß nicht nur die trivalente Elsenverbindung durch die divalente Zinnverbindung reduziert wird, um die Bildung von Benzochinon zu verhindern, das

zu Hydrochinon ieduzlert wird. Eine bevorzugte Aussührungsform des Versahrens gemiß der Erfindung ist wie folgt: Ein Alkylenoxid so ausgewählt werden, so daß die Menge an nicht umund Acryleaure oder Methacrylsaure werden unter Verwendung einer trivalenten Eisenvorbindung als Katalysator in Abwesenheit oder Gegenwart eines Cokatalysators zur Reaktion gebracht. Wenn die Menge an nicht umgesetzte Saure im Reaktions- 55 system einen Wert von 0,1 bis 3,0 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,3 bis 0,8 Gewichtsprozent, erreicht wird, wird eine divalente Zinnverbindung zum Reaktionssystem gegeben. Die Reaktion gemäß dieser Ausführungsform geht mit einer hohen Reaktionsge- 60 schwindigkeit vor sich. Deshalb ist es nicht erforderlich, die Reaktion unter Druck durchzusühren. Die Reaktion geht unverzüglich vor sich, wenn der Kataly-Rühren gehalten und das Alkylenoxid dann in Form einer Flüssigkeit oder in Form eines Gases in die Lösung unter Normaldruck eingeleitet wird. Es ist

sonst hauptsächlich durch Oxydation durch die trl-

auch das Benzochinon, das bereits gebildet worden ist,

durch die Einwirkung der divalenten Zlnnverbindung

vortellhaft, die Reaktion bei einer mäglichat niedrigen Temperatur auszuffhren, weil dann die Menge des als Nebonprodukt gebildeten Dienters geringer ist. Je niedriger jedoch die Temperatur ist, desto kleiner ist die Roaktionsgeschwindigkeit, so daß eine Temperatur über 50°C bevorzugt wird. Die Anwendung einer Temperatur über 90°C ist nicht wünschenswert, da die Bildung von Diester als Nebenprodukt dadurch hervorgerufen wird. Wenn die Menge an nicht umgeseizter Saure unter einen Wert von 0,1 Gewichtsprozent sinkt, findet die Bildung von Diester schnell statt. Deshalb wird dann, wonn die Menge an nicht umgesetzter Saure 0,1 bis 3 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,3 bls 0,8 Gewichtsprozent, erreicht hat, dle divalente Zinnverbindung gemäß der Erfindung zu-gefügt. Eine ausreichende Wirkung gemäß der Erfindung kann vorzugsweise denn erzicht werden, wenn die Menge an zugefügter divalenter Zinnverbindung das 1,1fache. vorzugsweise das 1,5- bls 3,5fache der Menge der trivalenten Eisenverbi- dung beträgt, wobel diese Mengen ausgedrückt sind als Grammatome der Metalle. Wenn gemäß der vorliegenden Erfindung die divalence Zinnverbindung in der Verfahrensstuse der Beendigung der Reaktion zugefügt wird, in der die Menge an nicht umgesetzter Säure 0,1 bls 3 Ocwichts. prozent, vorzugsweise 0,3 bis 0,8 Gewichtspruzent, erreicht hat, wie bereits oben ausgeführt wurde, ist es möglich, ein Produkt von höchster Reinheit zu erhalten, das nicht nur einen geringeren Diestergehalt aufweist, sondern auch einen geringeren Gehalt an nicht umgesetzter Acrylsäure oder Methacrylsäure. Wenn es jedoch gewünscht ist, ein Produkt zu erhalten, das eine großere oder geringere Menge an nicht umgesetzter Saure enthalt, wird die Reaktion dadurch beendet, daß die divalente Zinnverbindung dann zugegeben wird, wenn die Menge an nicht umgesetzter Säure im Reaktionssystem über 3 Oewichtsprozent liegt. Dadurch ist es möglich, ein Produkt zu erhalten. das die gewünschte Menge an Acrylsäure oder Methacrylsaure enthalt und dessen Gehalt an Diester niedriger liegt.

Nach einer anderen bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens gemäß der Erfindung wird die Reaktion durch Abkühlen der Reaktionsflüszigkeit und Entgasen valente Eisenverbindung gebildet wird, sondern daß 45 des Alkylenoxides beendet, wie bereits oben ausgeführt wurde, und dann wird die divalente Zinnverbindung in elnem Zeitpunkt vor der Destillation des Produktes zugefügt. In diesem Falle sollten notwendigerweise geeignete Bedingungen der Abkühlung gesetzter Saure im Reaktionssystem nicht unter 0,1 Gewichtsprozent sinkt. Außerdem sollte das Alkylenoxid sorgfältig eingeleltet werden, und nach der Beendigung der Einleitung des Alkylenoxides sollte das im System Gelöste entgast werden. Auch gemäß dieser Ausführungsform liegt die Menge an divalenter Zinnverbindung, die zugefügt wird, vorzugswelse über der 1,1fachen, vorzugsweise bei der 1,5fachen bis 3,5fachen Menge der Menge der trivalenten Eisenverbindung, ausgedrückt als Grammatome der Metalle. Mit einer solchen Menge kann die Aufgabenstellung gemäß der vorliegenden Erfindung in zufrie-

denstellender Weise gelöst werden.

sator in der Acryssaure oder Methacryssaure gelöst ist, Der Zeitpunkt der Zugabe der divalenten Zinn-wobei die erhaltene Lösung auf 50 bis 90°C unter 55 verbindung kenn wahlwelse in Abhängigkeit von der Der Zeitpunkt der Zugabe der divalenten Zinngewünschten Zusammensetzung des Endproduktes und der Art von dessen Reinigung ausgewählt werden (d. h. in Abhängigkeit davon, ob die Reaktionsflüssigkeit unmittelbar nach der Reaktion oder, falls gewünscht, nach dessen Abkühlung destilliert

Als Alkylenoxid können Äthylenoxid, Propylenoxid oder Butylenoxid verwendet werden. Die Menge des verwendeten Alkylenoxids beträgt 1,0 bis 1,3 Mol Acrylsaure oder Methacrylsaure. Die trivalente Eisenverbindung, die als Katalysator verwendet wird, liegt vorzugawelse in Form von Halogeniden, Thiocyanaten, Nitraten, Sulfaten und/oder organischen to Salzen vor. Der durch die Zugabe der divalenten Zinnverbindung erzicite Effekt Endert sich auch dann nicht, wenn die trivalente Bisenverbindung als Hauptkatalysator in Kombination mit Kupfer, Kupferverbindungen, Quecksilber, Quecksilberverbindungen, 15 Chrom, Chromverbindungen und/oder Jod als Cokatalysator verwendet wird. Auf der anderen Seite wird durch die Zugabe eines Cokatalysators der Vorteil erzielt, daß die Reaktionsgeschwindigkeit erhöht wird und die Reaktion bei einer verhältnismäßig niedrigen Temperatur in kurzer Zeit erfolgt, mit dem Ergabnis, daß die Bildung von Diester verhindert

wird. Als divalente Zinnverbindung gemäß der vor-liegenden Erfindung kann eine Verbindung verwendet 15 werden, die in der Reaktionsfillssigkeit löslich ist. Bevorzugt ist die Verwendung von Stannochlorid und/ oder Stannobromid. Die divalenten Zinnverbindungen können in Form der wasserfreien Verbindungen, der

Hydrate, in sester Form oder als Lösungen zugefügt werden. Während der Reaktion kann ein üblicher Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor verwendet werden. Belspiele hlerfür sind Gerbsäure, Phenothiazin, Diphenylamin oder N,N'-Di-2-naphthyl-p-phenylendiamin. Bavorzugt ist jedoch ein Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor vom Phanol-Typ, z. B. Hydrochinon und dessen Derivate wie p-Methoxyphenol, 2,5-Di-t-butylhydrochinon oder 3,5-Di-t-butyl-4-hydroxytoluol, die besonders wirksam sind.

Nachfolgand sind Vergleichsversuche beschrieben, bei denen einerseits eine divalente Zinnverbindung gemäß der Erfindung verwendet und andererseits eine solche Verbindung nicht verwendet wird.

Tabelle 1 enthält den Vergleich zwischen der Resktionsflüssigkelt von Belspiel 2 (erhalten durch Brendigung der Reaktion durch Zugabe von Stannochlorid) und einer Reaktionssillssigkeit (25°C), enthaltend 0,4 Gewichtsprozent nicht umgesetzter Methacrylskure. Diese Reaktionsflüssigkeit wurde wie folgt hergestellt: Die Reaktion wurde unter den voll-ständig gleichen Bedingungen, wie im Beispiel 2 beschrieben, ausgeführt. Wenn die Menge an nicht umgesetzter Methacrylsäure 3 Gewichtsprozent erreicht hatte, wurde die Einführung von Athylenoxid gestoppt, und wenn die Menge an nicht umgesetzter Saure 0,8 Gewichtsprozent erreicht hatte, wurde mit dem Erhitzen aufgeführt. Anschließend wurde 1 Stunde lang gekühlt.

Tabelle 1

	Verfahren der Bændigung der Reaktion	Reaktions- ausboute (Molprozent)	Destillations- ausbeute (Gewichts- prozent)	HEMA (Gewichts- prozent)	usammensetzu des Produktes MAA (Gewichts- prozent)	EDMA (Gewichts- prozent)	Parbton des Produktes (APHA)
Besspiel 2	Zugabe von Stannochlorid	97,0	93,5	9B	0,4	0,2	2
Vergleicht- versuch	Schnelles Ab- kühlen ohna Zugabe von Stannochlorid	97,0	92,0	97	0,4	0,4	mehr als 100

In der Tabelle bedeutet:

t

h

B :

36

is n-8-

D-

enler

tes

eп

ig-

Mol hergestalites Hydroxyathylmethacrylat

Reaktionsausbeute = Mol zugefügte Methacrylsaure

Gewicht an destilliertem Hydroxyāthylmethacrylat

Gewicht an eingesetztem rohem Hydroxyāthylmethacrylat Destillationsausbeute =

HEMA - Hydroxyethylmethacrylat.

MAA - Methacrylsaure.

EDMA = Åthylendimethaorylat.

Im Vergleichsversuch wurde der Zeitpunkt der Bo-flüssigkeit von Beispiel 2. Deshalb unterschleden sich Beispiel 2 und der Vergleichsversuch nicht vonein-

ander hinsichtlich der Reaktionsausbeute und der

Resktionssystem night schnell abgoklihlt, sondern auf der Reaktionstemperatur gehalten wird, wenn die 409 507/450

Menge an nicht umgezetzter Methacrylsäure 0,4 Cowichtsprozent erreicht hat, steigt die Menge an Diester auf 2 bis 5 Gawlchtsprozent. Selbst wenn das Reaktionssystem schnoll abgekühlt und die Temperatur herabgezetzt wird; wenn die Menge an nicht umgesetzter Methacrylsäure 0,4 Gewichtsprozent erreicht hat, geht die Reaktion noch für einen Zeltraum von elnigen Minuten vor sich, während welcher Zeit das Reaktionssystem auf einer verhältnismäßig hohen Temperatur gehalten wird, und die Menge an nicht to umgesetzter Methacrylsäure erreicht 0,1 Gewichtsprozent oder weniger mit dem Erfolg, daß die Menge an Diester auf etwa 1 Gewichtsprozent ansteigt. Das bedeutet also, daß solbst dann, wenn die Reaktionszelt nur um einen kurzen Zeitraum von wenigen Mi- 13 nuten verlängert wird, eine beträchtliche Menge von Diester entsteht. Darüber hinaus ist bei Verwendung einer großtechnischen Apparatur die unverzügliche Beendigung der Reaktion extrem schwlerig. Die Verwendung der divalenten Zinnverbindung zur Beendi- ao gung der Reaktion gemüß der Erfindung ist deshalb außerst wirksam. Das Beispiel 2 welcht im übrigen vom Vergielchsversuch hinsichtlich der Färbung des Produktes erheblich ab. Wenn eine divalente Zinnverbindung zur Beendigung der Reaktion gemäß der 35 Erfindung verwendet wurde, kann Hydrochinon, das vor industriellen Standpunkt als Freiradikal-Polymerisations-Inhibitor außerst nützlich ist, wirksam verwendet werden, ohne daß eine Verfärbung des Produktes eintritt. Jedoch kann Hydrochlnon nicht 30 verwendet werden, wenn die divalente Zinnverbindung nicht eingesetzt worden ist und somit die Verfarbung des Produktes erfolgte.

An Hand der folgenden Beispiele wird die Erfindung weiter erfäutert.

Beispiel 1

Ein Gemisch aus 360 g Acrylsäure, 0,3 g Hydrochinon und 4 g Ferrichlorid als Katalysator wurden in einen Reaktor gegeben und nach Durchspülen des 4e Reaktors mit Stickstoff auf 80°C erhitzt. Dann wurde Äthylenoxyd als Gas mit einer Geschwindigkeit von 40 g'Sid. eingeleitet. Nachdem die Reaktion 6 Stunden lang fortgeschritten war, sank die Menge an nicht umgesetzter Acrylsäure auf 0,3 Gewichtsprozent. Dann 45 wurden unverzüglich 10 g Stannochlorid zugefügt, um die Reaktion zu beenden. Das erhaltene rohe Hydroxyäthylacrylat wurde einer einfachen Destillation unter einem Druck von 4 mm Hg absolut unterworfen, wobei 540 g eines Produktes mit einem Farbwert von So APHA 3 erhalten wurden, das aus 98 Gewichtsprozent Hydroxyäthylacrylat, 0,3 Gewichtsprozent Acrylsäure und 0,3 Gewichtsprozent Athylendiacrylat bestand.

Beispiel 2

Ein Gemisch aus 430 g Methacrylsäure, 1 g Hydrochinon, 0,8 g Ferrichlorld als Katalysator und 1,3 g Natriumbichromat wurde in einen Reaktor gegeben und nach Ausspülen des Reaktors mit Stickstoff auf 80°C erhitzt. Dann wurde Äthylenoxyd als 60 Flüssigkeit mit einer Geschwindigkeit von 180 g/Std. eingeleitet. Nachdem die Reaktion 1 Stunde und 20 Minuten lang erfolgt war, erreichte die Menge an nicht umgesetzter Methacrylsäure 0,4 Gewichtsprozent, und dann wurden 2 g Stannochlond unverzüglich 65 zugefügt, um die Reaktion zu beenden. Das erhaltene rohe Hydroxyäthylenmethacrylat wurde unter einem Druck von 4 mm Hg absolut einer gewöhnlichen

Destillation unterworfen, wobel 611 g eines Produktes mit einem Farbwert von APHA 2 erhalten wurden. Dieses bostand aus 98 Gewichtsprozent Hydroxyäthylmethacrylaz, 0,4 Gewichtsprozent Methacrylazure und 0,3 Gewichtsprozent Äthylendimethylacrylaz.

Beispiel 3

Ein Gemisch aus 360 g Acrylsäure, 1,5 g 2,5-Dit-butylhydrochinon und 5 g Ferrinitrat als Katalysator wurde in einen Reaktor gegeben und nach Ausspülen des Reaktors mit Stickstoff auf 85°C erhitzt. Dann wurde Propylenoxid als Gas mit einer Geschwindigkeit von 43 g/Std. eingeleitet. Nachdem die Reaktion 7 Stunden lang erfolgte, sank die Menge an nicht umgesetzter Acrylsäure auf 0,8 Gewichtsprozent. Dann wurden unverzüglich 13 g Stannobromid zugegeben, um die Reaktion zu beenden. Das erhaltene rohe Hydroxypropylacrylat wurde unter 5 mm ilg absolut einer gewöhnlichen Destillation unterworfen. Dabei wurden 608 g eines Produktes mit einem Faibwert APHA 2 erhalten, das aus 98 Gewichtsprozent Hydroxypropylacrylat, 0,8 Gewichtsprozent Acrylsäure und 0.1 Gewichtsprozent Propylendiacrylat bestand.

Beispiel 4

Ein Gemisch aus 430 g Methacrylsäure, 0.8 g p-Methoxyphenol und einem Katalysator. bestehend aus 1 g Ferrisulfat und 1 g Kuprichlorid, wurden in einen Reaktor gegeben und nach Ausspülen des Resktors mit Stickstoff auf 75°C erhitzt. Dann wurde Propylenoxid als Flüssigkeit mit einer Geschwindigkeit von 150 g/Std. eingeleitet. Nachdem die Reaktion 2 Stunden lang erfolgte, sank die Menge an nicht umgesetzter Methacrylsäure auf 0,5 Gewichtsprozent. Dann wurden unverzüglich 3 g Stannochlorid zugefügt, um die Reaktion zu beenden. Das erhaltene rohe Hydroxypropylmethacrylat wurde unter 4 mm Hg absolut einer gewöhnlichen Destillation unterworfen, wobei 670 g eines Produktes mit einem Farbwert APHA 3 erhalten wurden. Dieses Produkt bestand aus 98 Gewichtsprozent Hydroxypropylmethacrylat, 0,5 Gewichtsprozent Methacrylsäure und 0,1 Gewichtsprozent Propylendimethacrylat.

Beispiel 5

Ein Gemisch aus 360 g Acrylsaure, 0,5 g Hydrochinon und einem Katalysator, bestehend aus 1 g Ferribromid und 1 g Chromsaureanhydrid, wurde in einen Reaktor gegeben und nach Ausspülen des Reaktors mit Stickstoff auf 70°C erhitzt. Dann wurde Butylenoxid als Flüssigkeit mit einer Geschwindigkeit von 200 g/Std. eingeleitet. Nachdem die Reaktion 2 Stunden lang fortgeschritten war, sank die Menge an nicht umgesetzter Acrylsäure auf 0,3 Gewichtsprozent. Dant wurden 3 g Stannobromid unverzüglich zugefügt, um die Reaktion zu beenden. Das erhaltene rohe Hydroxybutylacrylat wurde einer gewöhnlichen Destillation bei 2 mm Hg absolut unterworfen, wobei 665 g sines Produktes mit einem Farbwert von APHA 2 erhalter wurde, das aus 98 Gewichtsprozent Hydroxybutylacrylat, 0,3 Gewichtsprozent Acrylskure und 0,1 Gewichtsprozent Butylendiacrylat bestand.

Belspiele 6 bis 20

Ein Gemisch aus 430 g Methacryisäure, 1 g Hydrochinon und einem Katalysatorsystem, bestehend au 5·10⁻² Mol des Hauptkatalysators und 5·10⁻⁴ Mo des Cokatalysators, die in Tabelle 2 angegeben sind

11

wurde mit Athylenoxid in der gleichen Weiss und unter den gleichen Bedingungen wie im Beispiel 2 beschrieben umgesetzt, wobei die in der Tabelle 2 zusummengestellten Ergebnisse erzielt wurden. Jedo Reaktion wurde 1,5 bis 2,5 Stunden lang durchgeführt und, wenn die Menge an nicht umgesetzter

Methacryisture 0,3 bis 0,5 Gewichtsprozent creeicht hatte, wurde Stannochlorid zur Beendigung der Reaktion zugefügt. Die Menge des zugefügten Stannochlorides betrug die 3,0lache Menge der verwendeten 5 Menge an trivalenter Eisenverbindung, ausgedrückt als Grammatome der Metalle.

Tabelle 2

			,	_				
Belspiel	Haupt- katalysator	Co-Ketalyantor	Reaktions- ausbeute (Molyrozent)	Destiliations- ausboute (Gewichts- prozent)	HEMA	Brillensotz Brodukte MAA (Gewichts- prozent)		Farbion des Produktes (APHA)
Nr.	(5 · 10-3 Mol)	(3 · 10-4 Mol)	TIVIOISTOZZITO	,,,,	-			
6	Ferribromid	Kuprinitrat	98,0	93,5	98	0,3	0,3	2
7	Basisches Ferriacetat	Basisches Kupri- carbonat	97,0	94,0 92,0	98 98	0,5 0,4	0,3 0,3	2 0 2 4
8	Ferrinitrat	Mercuricyanid	96,5 96,0	92,0	98	0.5	0,3	2
9	Ferrisulfat	Mercurochlorid Mercuriacetat	96,5	93,0	98	0.4	0,3	4
10	Eisenthio- cyanat			00.5	98	0,3	0.4	0
11	Ferrichlorld	Chrombromid	98,5	93,5 93,5	98	0,3	0,3	
12	Ferrichlorid	Chromhydroxid	97,0 98.5	92,0	98	0,3	0,4	3
13	Ferrijodid	Chromnitrat Chromnaphthenat		91,0	98	0,4	0,4	3
14	Ferrijodid	Chromacetat	97,5	94,0	98	0,4	0,3	0
15 16	Basisches Ferriacetat Basisches	Chromphosphat	96,5	92,0	98	0,5	0,4	0
17	Ferriacetat Ferrinitrat	Ammonium-	98,0	93,0	98	0,3	0,3	2
18	Ferrinitrat	chromat Natrium-	98,0	92,5	98	0,3	0,3	0
19	Ferrisulfat	bichromat Ammonium-	97,5	92,0	98	0,4	0,3	0
20	Ferrisulfat	bichromat Kuprojodid	97,0	90,5	98	0,4	0,4	2

Baispiel 21

Bei dem Verfahren von Belspiel I wurde die Einleitung von Athylenoxid gestoppt, wenn die Menge an nicht umgesetzter Acrylsäure 3 Gewichtsprozent erreicht hatte, und mit dem Erhitzen wurde aufgehört, 45 wenn die Monge an nicht umgesetzter Saure 1 Gewichtsprozent erreicht hatte. Gleichzeitig wurde 1 Stunde lang zwangsgekühlt, um eine Reaktions-flüssigkeit (20°C) herzustellen, die 0,3 Gewichtsprozent nicht umgesetzter Acrylsäure Ehnlich wie gemäß Bel- 50 spiel 1 erhielt. Zu dieser Reaktionsflüssigkeit wurden 10 g Stannochlorid gegeben, und die erhaltene Mischung wurde in gleicher Weise wie gemäß Beispiel 1 destilliert, wobei die gleichen Ergebnisse wie gemaß Beispiel 1 erhalten wurden. Die Zugabe der erwähnten 55 Zinnverbindung erfolgte in einem Zeitraum zwischen dem Abkühlen und vor der Destillation. Das Gleiche war der Fall bei den nachfolgenden Beispielen.

Beispiel 22

Beim Verfahren von Beispiel 2 wurde die Einleitung von Athylenoxid beendet, als die Menge an nicht reicht hatte. Gleichzeitig wurde 30 Minuten lang zwangsgekühlt, um eine Reaktionsflüssigkeit (25°C) zwangsgekühlt, um eine Reaktionsflüssigkeit (25°C) zwangsgekühlt. Während dieser Zelt wurde die Ent zu erhalten, die 0,4 Gewichtsprozent nicht umgesetzte zu erhalten, die 0,4 Gewichtsprozent nicht umgesetzte zu erhalten. Gleichzeitig wurde 30 Minuten lan zwangsgekühlt. Während dieser Zelt wurde die Ent zwangsgekühlt. umgesetzter Methacrylssure 1 Gewichtsprozent er-Methacrylsaure enthielt und Ehnlich derjenigen von Beispiel 2 war. Zu dieser Reaktionsflüssigkeit wurden

40 2 g Stannochlorid gegeben, und das erhaltene Ge-misch wurde in gleicher Weise wie gemäß Beispiel 2 destilliert, wobel die gleichen Ergebnisse wie gemäß Beispiel 2 erhalten wurden.

Beispiel 23

Bei Durchführung des Verfahrens von Beispiel 3 wurde das Erhitzen abgestoppt, wenn die Menge an nicht umgesetzter Acrylsäure 5 Gewichtsprozent erreicht hatte. Anschließend wurde zwangsgekühlt, und nach 1 Stunde wurde die Einleitung von Propylenoxid gestoppt, wobel eine Reaktionsflüssigkeit (23°C) erhalten wurde, die 0,8 Gewichtsprozent nicht um-gesetzte Acrysäure enthielt und derjenigen von Bei-spiel 3 ähnlich war. Zu dieser Reaktionsfüssigkeit wurden 13 g Stannobromid gegeben, und die erhaltene Mischung wurde in gleicher Weiss wie im Beispiel: beschrieben destilliert, wobei die gleichen Ergebnisse wie gemäß Beispiel 3 erhalten wurden.

Beispiel 24

Beim Verfahren gemäß Beispiel 4 wurde die Lin leitung des Propylenoxides gestoppt, als die Menge at nicht umgesetzter Methacrylsaure 0,7 Gewichtsprozen (30°C) erhalten, die 0,5 Gewichtspr zent nicht un 13

gesetzte Methacrylsäure enthielt und ähnlich derjenigen von Beispiel 4 war. Zu dieser Reaktlonsflüssigkeit wurden 3 g Stannochlorid gegeben, und das erhaltene Gemisch wurde in gleicher Weise wie gemäß Beispiel 4 destilliert, wobel die gleichen Ergebnisse wie im Beispiel 4 erhalten wurden.

Beispiel 25

Bei der Durchsuhrung des Versahrens von Balspiel 5 10 wurde die Einistung von Butylenoxid gestoppt, als die Menge an nicht umgesetzter Aerylsäure 0,8 Gewicht:prozent erreicht hatte. Gleichzeitig wurde 40 Minuten lang zwangsgekühlt, wobei eine Reaktionssiüssigkeit (18°C) erhalten wurde, die 0,3 Gewichtsprozent nicht umgesetzte Aerylsäure enthielt und ähnlich derlenigen von Belspiel 5 war. Zu dieser Reaktionsssüssigkeit wurden 3 g Stannobromid gegeben, und das erhaltene Gemisch wurde in gleicher Welse wie im Beispiel 5 destilliert, wobei die gleichen as Ergebnisse wie gemäß Beispiel 5 erhalten wurden.

Beispiele 26 bis 40

Die Beispiele 26 bis 40 entsprechen den Beispielen 6 bis 20. Bei der Durchführung der Verfahren von 8 jedem der Beispiele 6 bis 20 wurde die Einleitung vom Athylenoxid abgestoppt, als die Menge an nicht umgesetzter Methacrylsäure 0,8 bis 1,2 Gewichtsprozent erreicht hatte. Oleichzeitig wurde jeweils 30 Minuten bis 3 Stunde lang zwangsgekühlt, wobei Reaktionsfülssigkeiten (Zimmertemperatur), enthaltend 0,3 bis 0,5 Gewichtsprozent nicht umgesetzte Methacrylsäure, erhalten wurden, die im übrigen Ahnlich denjenigen der entsprechenden Belspiele waren. Zu diesen Reaktionsfülssigkeiten wurde jeweils Stannochlorid gegeben. Die Menge Stannochlorid betrug das 3,5facht der Menge an trivalenter Elsenverbindung, bezogen auf die Grammatome der Metalle. Die erhaltenen Flüssigkeiten wurden jeweils unter den gleichen Bedingungen wie gemäß den Belspielen 6 bis 20 destilliert wobei die gleichen Ergebnisse wie gemäß den entsprechenden Belspielen erhalten wurden.